# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



## **PCT**

## ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C07D 219/04, G01N 33/533, C09K 11/06

(11) Numéro de publication internationale:

WO 98/56765

(43) Date de publication internationale: 17 décembre 1998 (17.12.98)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/BE98/00087

A1

(22) Date de dépôt international:

10 juin 1998 (10.06.98)

(30) Données relatives à la priorité:

9700503

11 juin 1997 (11.06.97)

BE 1

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): BIOCODE S.A. [BE/BE]; Rue Ernest Solvay 101, B-4000 Liège (BE).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): GHITTI, Gianangelo [BE/BE]; Rue Saint-Léonard 364, B-4000 Liège (BE). KOHL, Michel [BE/BE]; Rue J. Destrivaux 12, B-4000 Liège (BE). LEJEUNE, Robert [BE/BE]; Avenue Jean Tasté 129, B-4802 Heusy (BE). RENOTTE, Roger [BE/BE]; Grand'Route 26, B-4360 Oreye (BE). SARLET, Guy [BE/BE]; Avenue Jardon 86, B-4801 Stembert (BE).
- (74) Mandataire: DE KEMMETER, François; Cabinet Bede, Place de l'Alma 3, B-1200 Bruxelles (BE).

(81) Etats désignés: JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Publiéc

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

- (54) Title: HETEROCYCLIC CHEMOLUMINESCENT DERIVATIVES
- (54) Titre: DERIVES CHIMIOLUMINESCENTS HETEROCYCLIQUES

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_1 & R_2 \\
R_2 & R_3 & R_{11} \\
R_4 & R_7 & R_{12} & R_{13}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_2 & R_{11} \\
R_2 & R_3 & R_4 & R_{10} \\
R_4 & R_5 & R_5 & R_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_2 & R_3 & R_4 & R_5 & R$$

#### (57) Abstract

The invention concerns chemoluminescent acridinium derivatives of formula (I) in which  $R_1$  to  $R_{13}$  are substituents not hindering the expression of chemoluminescence, provided that at least one of the substituents  $R_{12}$  and  $R_{13}$  comprises, as single element or element binding with an acridium derivative, an atom other than carbon.

#### (57) Abrégé

La présente invention concerne des dérivés d'acridinium chimioluminescents de formule (I) dans laquelle  $R_1$  à  $R_{13}$  sont des substituants n'empêchant pas l'expression de la chimioluminescence, étant entendu que l'un au moins des substituants  $R_{12}$  et  $R_{13}$  comporte, comme élément unique ou comme élément de liaison au dérivé d'acridinium, un atome autre que le carbone.

## UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Aménic	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	Prance	ĽŰ	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑŲ	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnic-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Paso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TΓ	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	ΙE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	υG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Antérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Кепуа	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba <sub>n</sub>	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russic		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan ·		•
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria .	SG	Singapour		
					- ·		

#### Description

## DERIVES CHIMIOLUMINESCENTS HETEROCYCLIQUES. Objet de l'invention.

La présente invention concerne des dérivés chimioluminescents d'acridinium ainsi qu'un conjugué comprenant un de ces dérivés, lié à un composant biologique spécifique.

Un autre aspect de l'invention concerne la trousse de diagnostic et/ou de dosage comprenant ce conjugué ou un de ces dérivés, et l'utilisation du conjugué ou d'un de ces dérivés chimioluminescents pour le dosage et/ou la détection d'un composé biologique spécifique.

## Arrière-plan technologique à la base de l'invention.

La chimioluminescence est une formation de lumière obtenue par une réation chimique. Le mécanisme général de cette réaction a été notamment décrit par Schuster et al (Advances in Physical Organic Chemistry, 187-238 (1984)) par la réaction suivante :

$$A \rightarrow B* \rightarrow B + hv$$

Le composé A, par une réaction chimique, physique ou biochimique (le plus souvent par une oxydation avec un peroxyde) donne un produit à un état excité ("B\*") qui revient à l'état fondamental par l'émission de lumière (hv).

Ce procédé de chimioluminescence est largement utilisé en chimie analytique et en biologie clinique, notamment pour les immunodosages (chemoluminescence immuno assay ou "CLIA").

Les demandes de brevet EP-A-273115, EP-A-257541 et EP-A-263657 décrivent des composés chimioluminescents hétérocycliques dérivés d'acridinium, de phénantridiniumn de quinolénium et d'isoquinolénium et leurs isomères, eventuellement conjugués à des antigènes, des anticorps ou des acides nucléiques pour être utilisés dans des tests de chimioluminescence.

Le pouvoir chimioluminescent de ces dérivés est 10 calculé par l'émission de lumière engendrée au contact de l'eau oxygénée en milieu alcalin. Des études réalisées par F. McCapra (Accounts of Chemical Research (1976), 9, 6, p. ont d'établir permis un mécanisme • de chimioluminescence des composés d'acridinium. Il postule intermédiaire réactionnel formation d'un 15 (dioxétane) qui se décompose en CO, et en méthylacridone. implique également le déplacement par H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> d'un groupement partant Y. Ce déplacement serait, selon la théorie généralement admise, possible pour des dérivés présentant un groupement Y possédant un pKa inférieur à 20 celui de l'eau oxygénée (pKa < 12).

La demande de brevet WO95/19976 décrit des dérivés hétérocycliques d'acridinium, de phénantridinium, de quinoléinium et d'isoquinolénium ainsi que leurs isomères et dérivés quelconques obtenus par substitution, améliorés, en particulier des dérivés stables et/ou présentant une chimioluminescence élevée, notamment lorsque la valeur du pKa du groupement partant est élevée, de préférence lorsque le pKa est supérieur à 12.

#### 30 Buts de l'invention.

25

35

La présente invention a pour but d'obtenir des dérivés d'acridinium apparentés chimiquement à ceux décrits dans la demande de brevet WO95/19976 précitée, de synthèse aisée, qui offrent en outre de nombreuses possibilités d'adaptation comportant notamment une série de modifications chimiques telles que le greffage d'un bras (spacer), le but étant entre autres d'orienter le couplage

vers des fonctions habituellement peu accessibles lors du marquage de protéines telles que les groupements phénols et thiols.

La présente invention a également pour but d'obtenir des dérivés chimioluminescents caractérisés par une courbe dose - réponse permettant leur utilisation dans le dosage et/ou le diagnostic sur une large plage de concentration.

Un dernier but de la présente invention est d'obtenir une trousse de diagnostic comprenant ledit dérivé chimioluminescent actif et/ou stable.

### Elements caractéristiques de l'invention.

La présente invention concerne des dérivés d'acridinium chimioluminescents de formule :

15

$$R_{1}$$
 $R_{1}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{11}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{4}$ 
 $R_{5}$ 
 $R_{7}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{10}$ 
 $R_{12}$ 
 $R_{13}$ 
 $R_{13}$ 

20

25

30

35

dans laquelle  $R_1$  à  $R_{13}$  sont des substituants n'empêchant pas l'expression de la chimioluminescence, étant entendu que l'un au moins des substituants  $R_{12}$  et  $R_{13}$  comporte, comme élément unique ou comme élément de liaison au dérivé d'acridinium, un atome autre que la carbone.

De préférence, dans les dérivés chimioluminescents selon l'invention, à est un ion complémentaire choisi parmi les ions halogéno, nitrate, sulfate, iodomercurate, trifluorométhanesulfonate, tartrate et phtalate, R<sub>1</sub> à R<sub>11</sub> sont l'hydrogène ou des radicaux de

15

20

25

type R<sub>14</sub> où B-R<sub>14</sub> où B représente un groupe ou un atome de liaison et R<sub>14</sub> représente un radical hydrocarboné pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes, R<sub>12</sub> et R<sub>13</sub> sont des substituants identiques ou différents dont la fonction porte sur la chimioluminescence et sur le couplage, l'un des substituants R<sub>12</sub> et R<sub>13</sub> comportant comme élément unique un atome d'halogène ou comportant comme élément de liaison au dérivé d'acridinium un atome choisi parmi les azotides et les chalcogènes, tandis que l'autre des substituants R<sub>12</sub> et R<sub>13</sub> est semblable aux substituants R<sub>1</sub> à R<sub>11</sub>, à l'exception de l'hydrogène.

De préférence, dans les dérivés chimioluminescents selon l'invention, B représente dans la formule  $B-R_{14}$ , un groupe -  $(CH_2)n$  - où n représente un nombre entier de 1 à 5, B représente également un groupe contenant un azotide ou représente un chalcogène, de préférence un groupe azoté ou l'oxygène deux fois liés, R. étant tel que défini précédemment. Et particulièrement, R14 est un radical choisi parmi le groupe constitué par alkyle, alkényle, alkynyle, arylalkyle, hétéroaryle et hétéroarylkyle éventuellement substitués.

Plus particulièrement encore, dans ces dérivés chimioluminescents,  $R_i$  et  $R_{ii}$  sont l'hydrogène, l'un des substituants  $R_{i2}$  et  $R_{i3}$  est un substituant choisi parmi les halogènes et les groupes  $B-R_{i4}$ , l'autre des substituants  $R_{i2}$  et  $R_{i3}$  étant semblable à  $B-R_{i4}$  ou à  $R_{i4}$ , B et  $R_{i4}$  étant tels que définis précédemment.

Selon une forme d'exécution préférée, de 30 l'invention, les dérivés chimioluminescents sont les composés;

[1-éthoxy-1-(4-carboxyphényl)-1-iminométhane]-10-méthylacridinium-9-carboxylate

ou

35 {1-éthoxy-1-[4-(2-bromoéthoxy)-phényl]-1-iminométhane}-10-méthylacridinium-9-carboxylate

WO 98/56765 PCT/BE98/00087

5

(1-chloro-1-phényl-1-iminométhane)-10-méthylacridinium-9-carboxylate

ou

[1-benzyloxy-1-(4-carboxyphényl)-1-iminométhane]5 10-méthylacridinium-9-carboxylate

ou

[1-chloro-1-(3-cyanophényl)-1-iminométhane]-10-méthylacridinium-9-carboxylate

ou

10 [1-chloro-1-(2,4,5,-trifluorophényl)-1-iminométhane]-10-méthylacridinium-9-carboxylate

ou

(1-chloro-1-perfluorophényl-1-iminométhane)\*10-méthylacridinium-9-carboxylate.

Ces dérivés sont désignés par les références OX, à OX, respectivement et leurs formules de structure sont reprises au tableau 1 qui suit.

Tableau 1: dérivés de type OX synthétisés	Dérivé	R <sub>12</sub>	R <sub>13</sub>
CH <sub>3</sub>	OXI	ООН	О Сн <sub>2</sub> Сн <sub>3</sub>
O I N II C R <sub>12</sub> R <sub>13</sub>	0X2	OBr	O CH: CH;
	ОХЗ		CI
	OX4	ОМ	O CH2
3	oxs	CN	Cı
	OX6	F	CI
	OX7	F F	CI

15

Un autre aspect de l'invention concerne le conjugué comprenant un dérivé chimioluminescent selon l'invention lié à un composant biologique spécifique.

On entend par "composé biologique spécifique", toute molécule biologique (lipide, saccharide, protéine, peptide, acide nucléique,...) ou ensemble de molécules biologiques, spécifiques d'une espèce (virale, bactérienne, végétale, animale ou autre), d'un individu, d'une pathologie (telle que le cancer ou causée par un agent viral, bactérien ou autre), d'une activité ou d'un système biochimique (telle qu'une réaction enzymatique,...).

Ledit composant biologique est susceptible d'être détecté et/ou dosé, ou susceptible de servir au dosage et/ou à la détection d'un composant biologique spécifique.

De préférence, ce composé biologique spécifique est choisi parmi le groupe constitué par les anticorps, les haptènes, les antigènes, les acides nucléiques, les agonistes, les transporteurs cellulaires, les acides gras, les lipides et/ou un mélange d'entre eux.

La présente invention concerne également la trousse de diagnostic et/ou de dosage comprenant le conjugué ou un des dérivés chimioluminescents selon l'invention et l'utilisation du conjugué et/ou d'un dérivé chimioluminescent selon l'invention pour le dosage et/ou la détection d'un composé biologique spécifique.

#### Brève description des Figures.

La figure 1 représente un schéma général de préparation des dérivés OX.

La figure 2 représente le schéma de synthèse du 30 dérivé OX7.

La figure 3 illustre la cinétique des Ac (anticorps) marqués par OX3, OX5, OX6 et OX7.

Les figures 4 à 6 illustrent la stabilité des Ac marqués par OX6, OX7 et OX5 respectivement.

Dans les figures 3 à 6, le signal est exprimé par le rapport entre l'intensité (en RLU) mesurée au temps t et l'intensité (en RLU) mesurée au temps t=0.

15

25

La figure 7 représente l'évolution de la concentration en produit OX7 en fonction du temps dans un tampon à pH 8.

La figure 8 représente un exemple de dosage de 5 TSH avec Ac marqué par OX7.

La figure 9 représente le spectre infrarouge du pentafluorobenzaldéhyde.

La figure 10 représente le spectre infrarouge de la pentafluorobenzaldoxime.

La figure 11 représente le spectre infrarouge de la pentafluorobenzaldoxime chlorée.

La figure 12 représente le spectre infrarouge du produit de couplage de la pentafluorobenzaldoxime chlorée avec le chlorure de l'acide 9-acridine carboxylique, étant le 9-acridine carboxylate de 1-chloro-1-perfluorophényl-1-iminométhane.

Les figures 13 à 15 représentent les spectres infrarouge des marqueurs OX7, OX5 et OX6.

Les figures 16 à 18 représentent les spectres de 20 masse des marqueurs OX5, OX6 et OX7.

Les composés OX dont les formules sont reprise au tableau 1, ont tous été préparés en suivant le schéma général de préparation décrit dans la figure 1. Leurs synthèses ont nécessité la synthèse de l'aldéhyde de départ (II) lorsque celui-ci n'était pas directement disponible.

La première étape consiste à former l'oxime (III) par réaction entre l'aldéhyde (II) et de l'hydroxylamine. La réaction est réalisée dans un tampon à pH 4,5-5.

La chloroxime (IV) est préparée par barbotage de 30 chlore dans une solution d'oxime.

Les chloro-dérivés ont été obtenus directement par couplage de la chloroxime au noyau acridine. Les 3 autres dérivés ont été préalablement traités par un équivalent d'alcoolate sodique avant l'étape de couplage au noyau acridine. L'alcoolate est préparé à partir de sodium et de l'alcool correspondant.

15

20

25

30

Les composés IV ou IVb sont couplés au chlorure d'acide carboxylique dans un solvant organique additionné de NET<sub>3</sub>.

Les produits V ou Vb sont méthylés par le couple 5 de réactifs CH<sub>3</sub>I/HgCl<sub>2</sub> ou le triflate de méthyle.

#### EXEMPLES

## EXEMPLE 1: MODES OPERATOIRES COMMUNS A CERTAINS DERIVES (FIG. 1).

1. Synthèse de l'aldéhyde II (pour les dérivés OX6 et OX7).

Les aldéhydes employés dans la synthèse des dérivés OX6 et OX7 ont été réalisés par réduction des chlorures d'acides correspondants (chlorure d'acide 2,4,5-trifluorobenzoïque ou 2,3,4,5,6-pentafluorobenzoïque). Le protocole utilisé est le suivant: un équivalent de chlorure d'acide est mis en présence d'1,1 équivalents de Bu,SnH dans du THF. Après réaction, le THF est évaporé sous vide et le résidu traité par de l'eau. Ce dernier est ensuite extrait par de l'éther de pétrole (Eb 40° C) puis passé sur charbon. L'aldéhyde est obtenu par évaporation sous vide.

2. Formation de l'oxime III (pour tous les dérivés).

Un équivalent d'aldéhyde dissous dans le l'éthanol est additionné d'eau et de cinq équivalents de chlorhydrate d'hydroxylamine. Le pH est ajusté à une valeur de 5 par ajout de NaOH à 5 %. Le solvant organique est évaporé et l'oxime formée est extraite au toluène. La solution organique est séchée sur Na<sub>2</sub>SO, et passée sur charbon. ELle est ensuite concentrée sous vide et additionnée de pétroléine 40° C. Le refroidissement de la solution à -20° C provoque la cristallisation de l'oxime.

3. Transformation en chloroxime IV (pour tous les dérivés).

La chloroxime est préparée par barbotage de chlore dans une solution d'oxime dans un mélange 35 CHCI,/dioxane préalablement refroidi à 0°C. La réaction est complète et la chloroxime (III) est directement obtenue par évaporation des solvants suivie, lorsque la chloroxime

10

20

25

est solide à température ambiante, d'une recristallisation par ajout de pétroléine 40°C. (la chloroxime des dérivés 0X6 et 0X7 est liquide).

4. Etape de réaction avec un alcoolate (pour dérivés OX1, OX2 et OX4).

Obtention du produit IVb.

L'alcoolate est préparé par réaction entre un équivalent de sodium et d'un équivalent d'alcool (éthanol ou phénol). La réaction est effectuée dans l'alcool lorsque c'est possible (éthanol) ou dans l'acétone (phénol).

Un équivalent de chloroxime dissous dans l'acétone est directement mis en réaction avec un équivalent d'alcoolate. Le pH du milieu est ajusté à 4,5 par ajout de HCI concentré et le précipité formé (NaCI) est éliminé par filtration ou par centrifugation. La solution est additionnée d'eau. L'évaporation des solvants organiques provoque la cristallisation du produit.

5. Couplage à l'acridine (pour tous les dérivés).
Obtention du produit VIb.

L'acide acridine carboxylique est transformé en chlorure d'acide dans du chlorure de thionyle porté à reflux. Après transformation complète de l'acide, le chlorure de thionyle est évaporé sous vide.

Un équivalent des composés préparés aux étapes 3 (OX3, OX5, OX6 et OX7) ou 4 (OX1, OX2 et OX4) sont couplés avec un équivalent de chlorure d'acide acridine carboxylique dans du THF additionné d'un excès de pyridine. Le THF est évaporé sous vide et le résidu repris dans du toluène. On lave la phase toluénique à l'eau puis on la sèche sur du sulfate sodique anhydre. Le produit formé est soit cristallisé par ajout d'éther de pétrole (Eb 40°C) à la solution (OX1, OX2, OX3, OX4 et OX5) ou chromatographié sur une colonne de silice en utilisant une phase toluène /acétate d'éthyle/ acide acétique en propotions 2/1/0,01 (OX6 et OX7). Les fractions correspondant au premier produit qui sort de la colonne sont récupérées et

concentrées sous vide. L'addition d'éther de pétrole (Eb 40°C) provoque la cristallisation du produit.

- 6. Méthylation des composés (pour tous les dérivés).

  Les produits obtenus à l'étape 5 sont méthylés

  par le couple de réactifs CH<sub>3</sub>I/HgCl<sub>2</sub>. La réaction est
  réalisée sur un mélange intime de 50 mg de produit avec 50
  mg de HgCl<sub>2</sub> additionné de 1 ml de CH<sub>3</sub>I. Elle se déroule
  dans une bombe portée à 110° C durant 2h30. Après
  réaction, la bombe est réfrigérée à -20° C. Après
  refroidissement et décantation du contenu de la bombe, le
  surnageant est éliminé et les cristaux de produit méthylé
  sont lavés successivement par du CH<sub>3</sub>I puis par de l'éther
  diéthylique. Le produit méthylé peut éventuellement, être
  recristallisé dans un mélange acétone/éther diéthylique.
- 15 EXEMPLE 2: SYNTHESE DE LA SONDE OX7 (FIG. 2) OU

  (1-CHLORO-1-PERFLUOROPHENYL-1-IMINOMETHANE)-10
  METHYLACRIDINIUM-9-CARBOXYLATE.
  - 1. Préparation de la pentafluorobenzaldoxime (I).
- solution dans 400 ml d'éthanol. D'autre part, 25 g de chlorhydrate d'hydroxylamine sont solubilisés dans 200 ml d'eau. La solution aqueuse est ajoutée à la solution alcoolique et le pH de la solution résultante est amené à 5 par addition de NaOH 2N. Après transformation complète (CCM), on cristallise l'oxime par évaporation de l'éthanol de la solution. Le produit est isolé par filtration et lavé abondamment à l'eau. 17,8 g de pentafluorobenzaldoxime sont récupérés après séchage du précipité (rendement 82 %).
- 2. Préparation de la chloropentafluorobenzaldoxime 30 (II).
  - l g de pentafluorobenzaldoxime est mis en solution dans 15 ml d'un mélange dioxanne-chloroforme (1:1). Cette solution est refroidie à 0°C et saturée par du chlore. Après 90 minutes de réaction, la transformation est complète (CCM). Les solvants et l'excès de chlore sont éliminés sous pression réduite et le résidu est utilisé tel quel dans l'étape suivante.

3. Couplage de la chloropentafluorobenzaldoxime (II) au chlorure de l'acide 9-acridine carboxylique (III).

1,05 g d'acide 9-acridine carboxylique est transformé en chlorure d'acide par traitement au chlorure de thionyle (10 ml) contenant une trace de N, diméthylformamide pendant 90 minutes à 85° C. L'excès de chlorure de thionyle est éliminé sous dépression. chlorure d'acide (III) obtenu sous forme de chlorhydrate est mis en suspension dans 20 ml de tetrahydrofurane et 10 neutralisé par 5 équivalents (2400  $\mu$ l) de triéthylamine. Le produit obtenu à l'étape précédente est dilué dans 10 ml de tétrahydrofurane et additionné à la solution de chlorure Après 30 minutes de réaction, le solvant est d'acide. éliminé sous dépression et le résidu est solubilisé dans un minimum de chloroforme. La phase organique est lavée trois fois par 40 ml d'eau, décantée et séchée sur sulfate sodique anydre. Le solvant est éliminé au rotavapor et le résidu est dilué par un minimum de toluène et abandonné à la cristallisation à 0°C pendant une nuit. Le produit est 20 filtré, lavé par du toluène froid puis par de l'éther de pétrole. Il est ensuite séché sous vide en présence d'un desséchant. 1,8 g de produit (IV) sont récupérés après séchage (rendement 85 %).

4. N-méthylation du produit (IV) et obtention du traceur chimioluminescent OX7 (V).

50 mg du produit (IV) sont mis en solution dans 2 ml de dichlorométhane anhydre et traités par 800 μl d'une solution à 10% de trifluorométhanesulfonate de méthyle dans le dichlorométhane. Après 4h de réaction, le produit désiré est précipité par addition modérée d'éther dans le milieu réactionnel. Le traceur est isolé par filtration et lavé successivement par de l'éther diéthylique puis par de l'éther de pétrole. 50 mg de

35 produit (V) sont récupérés (rendement 73%).

15

25

Points de Fusion et données chromatographiques.

Composé Nº	Point de fusion (°C)	R <sub>f</sub> CCM SIL G/UV <sub>254</sub>	R <sub>r</sub> CCM SIL RP18W/UV <sub>254</sub>
I	131	0,87	0,70
IV	206-207	0,77	0,3 [
V	210-213	0,00	0,27

#### Phases Mobiles

Sycken in my

10 CCM SIL G/UV<sub>254</sub>: toluène/acétate d'éthyle/acide acétique (2: 1: 0,04).

CCM DIL RP18W/UV<sub>254</sub>: acétonitrile/tampon phosphate 0,1 M pH=3 (60: 40 heptanesulfonate sodique: 0,1 %).

EXEMPLE 3: ESSAIS EXPERIMENTTAUX SUR LES SONDES OX.

### 1. Rendement de chimioluminescence

Le rendement de chimioluminescence des dérivés OX ne peut pas être déterminé lorsque les molécules sont à l'état libre. Il est mesuré après couplage de ces produits à une protéine. A titre d'exemple, pour les dérivés OX5, OX6 et OX7, le taux d'incorporation sur la protéine est mesuré par une méthode fluorescente.

Pour OX7, on peut aussi quantifier la fluorescence émise par un dérivé de dégradation: l'acridone. Le rendement quantique de la molécule de OX7 conjuguée à un anticorps anti-hCG a été évalué à 1,10<sup>19</sup> RLU/mole.

### 2. Cinétique d'émission

Toutes les cinétiques d'émission enregistrées avec des dérivés OX sont très rapides. Plus de 95 % du signal est émis dans la seconde suivant l'injection du réactif déclenchant la réaction chimioluminescente. Même couplés, les dérivés de chloroximes conservent cette cinétique particulièrement rapide. A titre d'exemple, la figure 3 reprend les cinétiques observées sur des anticorps (Ac) marqués par les chloro-dérivés.

## 35 3. Etude de stabilité

De tous les oximes synthétisés, les chloroximes apparaissent de loin les plus stables en présence de

protéines. Des mesures réalisées par spectrométrie de masse sur OX7 ne montrent aucune variation significative du spectre de la molécule après une incubation de 45 minutes dans un mélange acétonitrile/eau (proportions Cette stabilité chimique permet d'envisager le couplage de la sonde aux protéines via la fonction halogénée de la molécule. Toutes les mesures de stabilité effectuées montrent que les oximes OX5, OX6 et OX7 augmentent fortement leur stabilité en milieu aqueux après couplage aux protéines. Les premiers résultats d'une étude de stabilité sur des anticorps marqués par ces sondes sont donnés dans les figures 4, 5 et 6. Cette étude est réalisée à 25°C dans des tampons (0,1 M phosphate, 0,15 M NaCl, 0,1 % NaN3, 0,1 % BSA) à pH 5, 6 et 7.

Dans les conditions expérimentales décrités ci-15 après, les premiers résultats montrent que la stabilité des traceurs diminue avec la basicité du milieu, ce qui est lié à la nature des sondes. Ils montrent également que le traceur OX5 est nettement moins stable que les traceurs OX6 et OX7. Les cassures observées entre t=470 et t=560 heures 20 sur les courbes des figures 4 et 5 à pH 5 et 6 permettent difficilement de conclure sur la stabilité exacte des traceurs OX6 et OX7 à pH 5 et 6. Toutefois, le traceur OX7 apparaît comme étant le plus stable des trois, et ce plus particulièrement à pH 5. Cette importante stabilité à pH 5 permet d'envisager une longue conservation du traceur à 4° C. D'un autre côté, la stabilité de celui-ci à pH 7 permet d'envisager tous les immunodosages possible à ce pH.

La stabilité de la sonde OX7 est très sensible au pH. En milieu acide (pH 5) la stabilité du composé est nettement plus élevée qu'en milieu basique (pH 8). Lorsque la sonde est fixée à une protéine, sa stabilité augmente fortement et ce quelque soit le pH testé.

35 3.1 STABILITE DE LA SONDE OX7 NON COUPLEE A PH 8.

La stabilité de la sonde libre a été testée à 25° C dans un milieu identique à celui employé dans les

20

25

réactions de marquage (pH du milieu: 8). La dégradation du produit a été suivie par analyse HPLC en utilisant comme support chromatographique une colonne (4x125 mm) des Lichrosphères RP-18 (5  $\mu$ m) et comme phase mobile un mélange acétonitrile/eau additionné d'acide décane sulfonique, d'hydroxyde de tétraméthyle ammonium et d'acide trifluoroacétique (pH final: 2,5).

La figure 7 présente l'évolution de la concentration en produit OX7 en fonction du temps dans un tampon à pH 8.

L'ajustement paramétrique des données présentées par une fonction de type:

Y = A\* exp (-B\*X) + C a conduit aux résultats suivants:

15	Paramètre Valeur		Approx. SE	95% intervalle de confiance
	A	633	constant	
	В	0,0415	1,96 E-03	0,036 à 0,046
	С	0	constant	

 $R^2 = 0,992$ ; Sy. x = 18,42

Le temps de demi-vie de la sonde libre obtenu en utilisant l'ajustement paramétrique est de 17 minutes.

### 3.2 STABILITE DE LA SONDE OX7 COUPLEE A UN ANTICORPS.

La stabilité de la sonde OX7 couplée à un anticorps a été testée à pH 5, 6 et 7. Elle a été évaluée par mesure de l'activité chimioluminescente d'échantillons protéine marquée vieillis dans des phosphate/NaCl additionnés de protéines. L'ajustement paramétrique des données recueillies à pH 6 et 7 conduit à des temps de demi-vie de l'ordre de 600 et 375 heures. Par contre à pH 5, le temps de demi-vie est nettement plus important (les faibles variations de signal enregistrées sur une période d'environ 2 mois ne permettent pas un ajustement paramétrique valable).

## 4.1 MARQUAGE D'ANTICORPS ANTI-TSH PAR LA SONDE 0X7

35 25  $\mu$ g d'anticorps en solution dans 100  $\mu$ l de tampon de marquage (solution 0,1 M phosphate de sodium, 0,15 M NaCl ajustée à pH 8,0) sont additionnés de 10  $\mu$ l

d'une solution de OX7-méthyltriflate dans l'acétonitrile (solution 0,5 mg/ml). Après homogénéisation, le mélange réactionnel est incubé durant 15 minutes à température ambiante. L'excès de sonde OX7 est neutralisé par ajout de 100  $\mu$ l d'une solution de lysine dans le tampon de marquage (solution 1,5 mg/ml). Après une nouvelle incubation de 5 minutes à température ambiante, le milieu chromatographié sur une colonne (50x1 cm) de séphadex G25. La colonne chromatographique est équilibrée et éluée avec un tampon 0,1 M phosphate, 0,15 M NaCl. 0,1 % NaN, contenant de la BSA (1g/l) et ajusté à p 5,0. Les fractions chromatographiques sont lues par mesure chimioluminescence. Les fractions correspondant au pic d'anticorps sont rassemblées et conservés dans le tampon de purification à une température de 4° C.

#### 4.2 DOSAGE DE TSH AVEC LES ANTICORPS MARQUES PAR OX7.

Un dosage non optimisé de la TSH a été réalisé en suivant un protocole identique à un dosage IRMA commercial avec des anticorps anti-TSH marqués par la sonde OX7. Le protocole utilisé comporte les étapes suivantes:

- préparation du traceur par dilution du pic d'anticorps marqués dans un tampon traceur à pH 7,0 (dilution 50x);
- · remplissage des différents tubes coatés avec 200  $\mu$ l de standards (0, 0,15, 0,5, 1.5, 4, 15, 50 et 85  $\mu$ l/ml);
- 25 · agitation durant 2h à température ambiante;
  - · aspiration du contenu de chaque tube;
  - rinçage des tubes avec un tampon de lavage (opération réalisée 2 fois) et élimination de la phase liquide par aspiration;
- 30 · lecture de la chimioluminescence des différents tubes.

La courbe de calibration obtenue (Fig. 8) montre que des anticorps marqués par la sonde OX7 peuvent parfaitement convenir comme traceur chimioluminescent dans le cadre d'un dosage nécessitant une grande sensibilité.

PCT/BE98/00087

17

#### REVENDICATIONS

1. Dérivés d'acridinium chimioluminescents de formule:

5

15

20

25

10

dans laquelle  $R_1$  à  $R_{13}$  sont des substituants n'empêchant pas l'expression de la chimioluminescence, étant entendu que l'un au moins des substituants  $R_{12}$  et  $R_{13}$  comporte, comme élément unique ou comme élément de liaison au dérivé d'acridinium, un atome autre que le carbone.

2. Dérivés chimioluminescents suivant la revendication 1, caractérisés en ce que:

A est un ion complémentaire choisi parmi les ions halogéno, nitrate, sulfate, sulfonate, iodomercurate, trifluorométhane sulfonate, tartrate et phtalate,

 $R_1$  à  $R_{11}$  sont l'hydrogène ou des radicaux de type  $R_{14}$  ou  $B-R_{14}$  où B représente un groupe ou un atome de liaison et  $R_{14}$  représente un radical hydrocarboné pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes,

 $R_{12}$  et  $R_{13}$  sont des substituants identiques ou différents dont la fonction porte sur la chimioluminescence et sur le couplage,

l'un des substituants R<sub>12</sub> et R<sub>13</sub> comportant comme élément unique un atome d'halogène ou comportant comme 35 élément de liaison au dérivé d'acridinium un atome choisi parmi les azotides et les chalcogènes, tandis que l'autre des substituants R<sub>12</sub> et R<sub>13</sub> est semblable aux substituants R<sub>1</sub>

- à Rii, à l'exception de l'hydrogène.
- 3. Dérivés chimioluminescents suivant la revendication 2, caractérisés en ce que, dans la formule B-  $R_{14}$ ,
- B représente un groupe -(CH<sub>2</sub>)n-, où n représente un nombre entier de 1 à 5, B représente également un groupe contenant un azotide ou représente un chalcogène de préférence un groupe azoté ou l'oxygène deux fois liés, R<sub>14</sub> étant tel que défini précédemment.
- 10 4. Dérivés chimioluminescents suivant la revendication 3, caractérisés en ce que:

R<sub>14</sub> est un radical choisi parmi le groupe constitué par alkyle, alkényle, aryle, arylalkyle, hétéroaryle et hétéroarylkyle éventuellement substitués.

5. Dérivés chimioluminescents suivant les revendications 3 et 4, caractérisés en ce que:

Rià Rii sont l'hydrogène,

l'un des substituants  $R_{12}$  et  $R_{13}$  est un substituant choisi parmi les halogènes et les groupes  $B-R_{14}$ ,

- l'autre des substituants  $R_{12}$  et  $R_{13}$  étant semblable à  $B-R_{14}$  ou à  $R_{14}$ , B et  $R_{14}$  étant tels que définis précédemment.
  - 6. Dérivés chimioluminescents suivant la revendication 5, de formule:
- 25 [1-éthoxy-1-(4-carboxyphényl)-1-iminométhane]-10-méthylacridinium-9-carboxylate

ou

{1-éthoxy-1-[4-(2-bromoéthoxy)-phényl]-1-iminométhane}-10-méthylacridinium-9-carboxylate

30 ou

(1-chloro-1-phényl-1-iminométhane)-10-méthylacridinium-9-carboxylate

ou

[1-benzyloxy-1-(4-carboxyphényl)-1-iminométhane]35 10-méthylacridinium-9-carboxylate

ou

WO 98/56765 PCT/BE98/00087

19

[1-chloro-1-(3-cyanophényl)-1-iminométhane]-10-méthylacridinium-9-carboxylate

ou

[1-chloro-1-(2,4,5-trifluorophényl)-1-5 iminométhane]-10-méthylacridinium-9-carboxylate

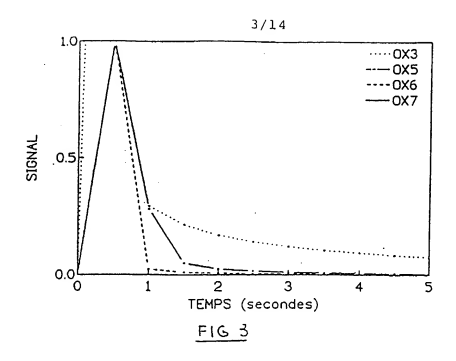
ou

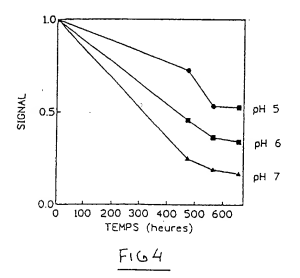
(1-chloro-1-perfluorophényl-1-iminométhane)-10-méthylacridinium-9-carboxylate.

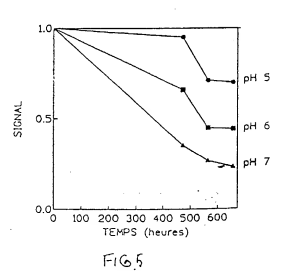
- 7. Conjugué comprenant un dérivé chimioluminescent selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 lié éventuellement par l'intermédiaire d'un bras à un composant biologique spécifique choisi parmi le groupe constitué par les anticorps, les haptènes, les antigènes, les acides nucléiques, les agonistes, les transporteurs cellulaires, les acides gras, les lipides et/ou un mélange d'entre eux.
  - 8. Trousse de diagnostic et/ou de dosage comprenant le conjugué selon le revendication 7 ou un dérivé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6.
- 9. Utilisation du conjugué selon la revendication 7 ou d'un dérivé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, pour le marquage de protéines, le dosage et/ou la détection d'un composant biologique spécifique choisi parmi le groupe constitué par les anticorps, les haptènes, les antigènes, les acides gras, les lipides et/ou un mélange d'entre eux.

$$R_{i,i}^{C} = \begin{pmatrix} 0 & NH_{2}OH &$$

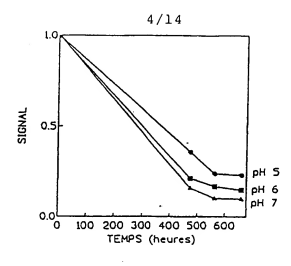
WO 98/56765 PCT/BE98/00087



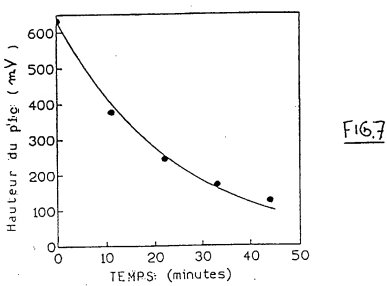


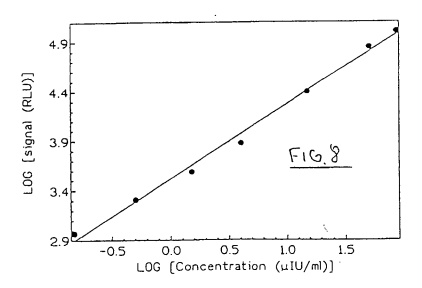


PCT/BE98/00087 WO 98/56765

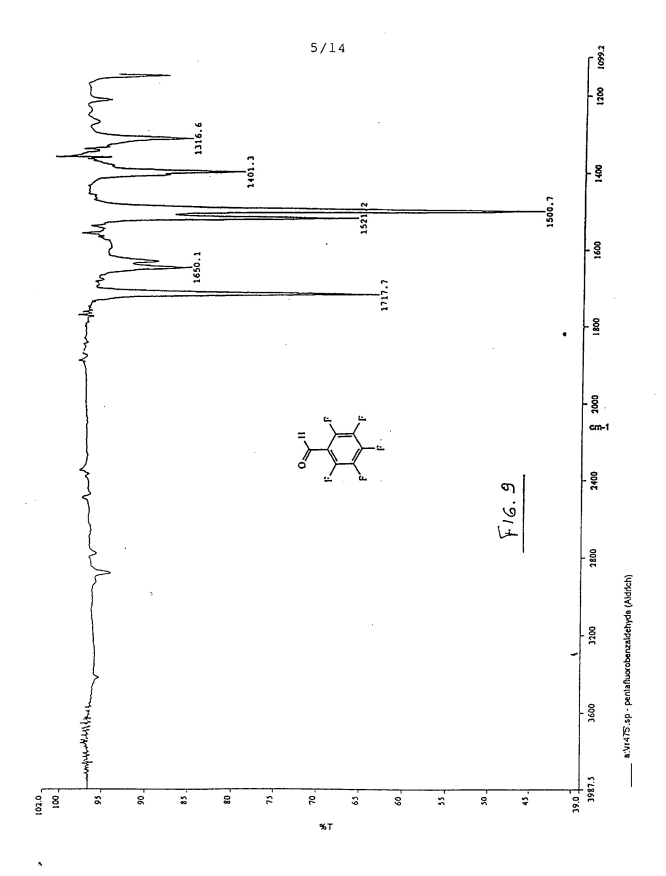


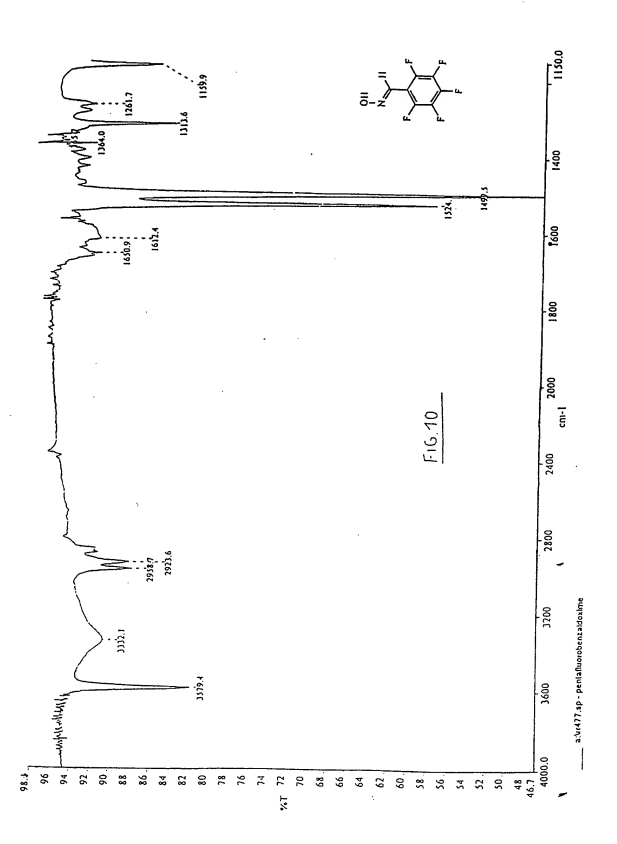
FIGG

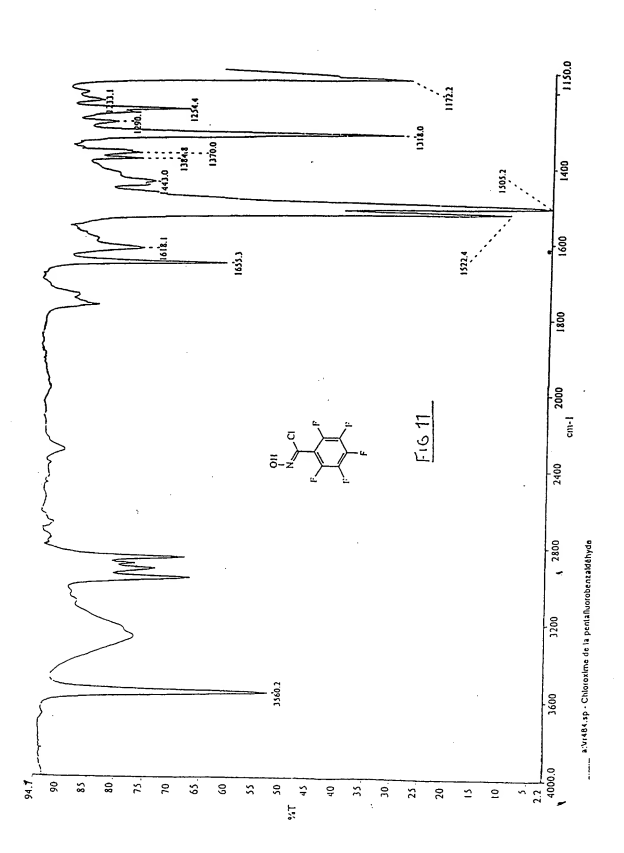


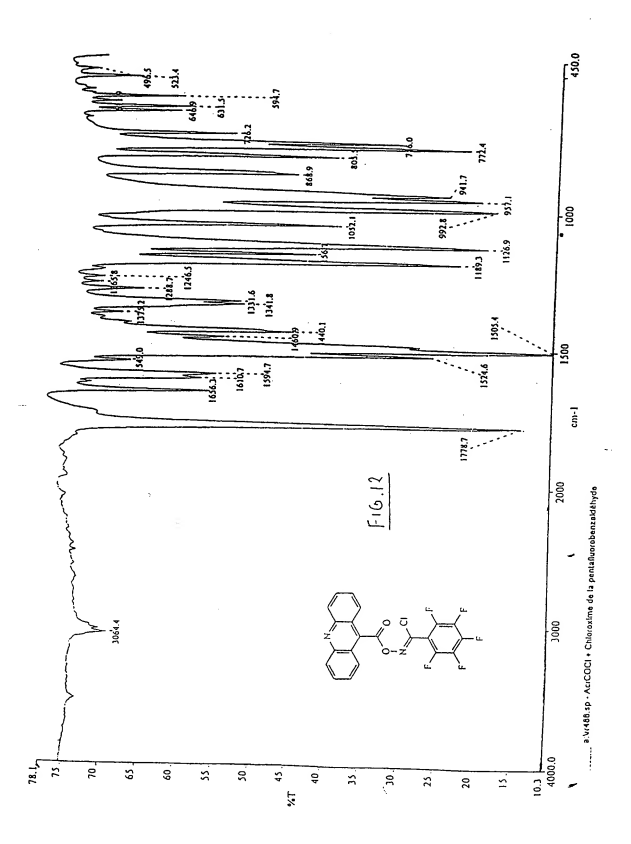


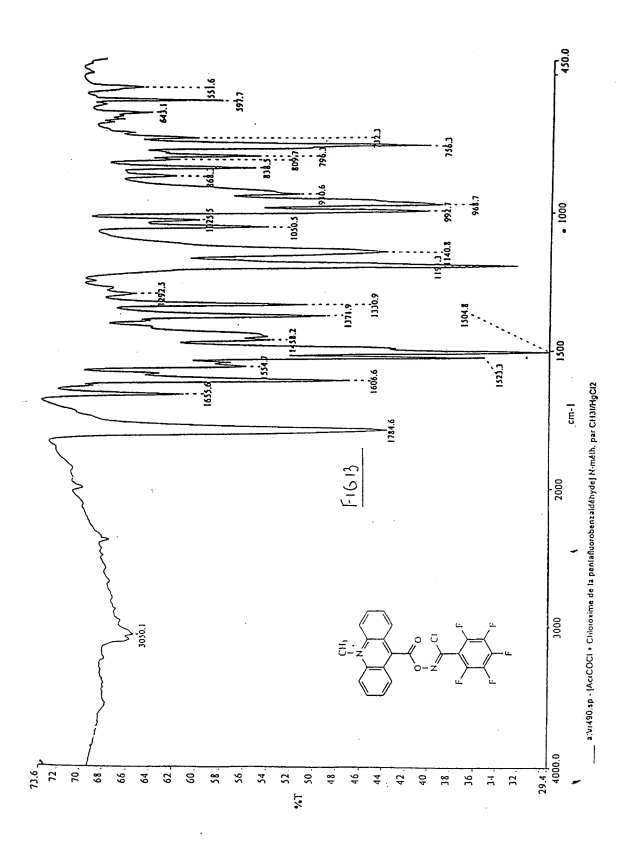
WO 98/56765 PCT/BE98/00087

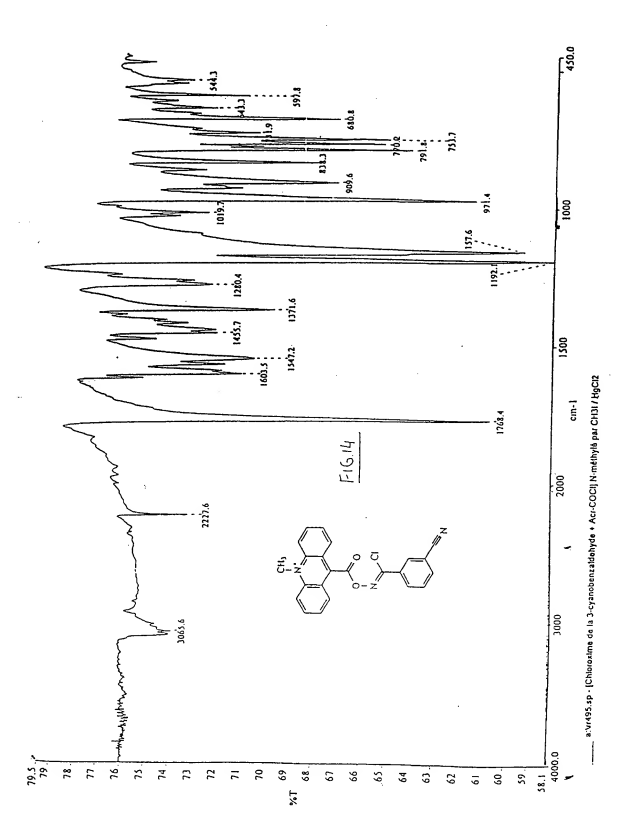


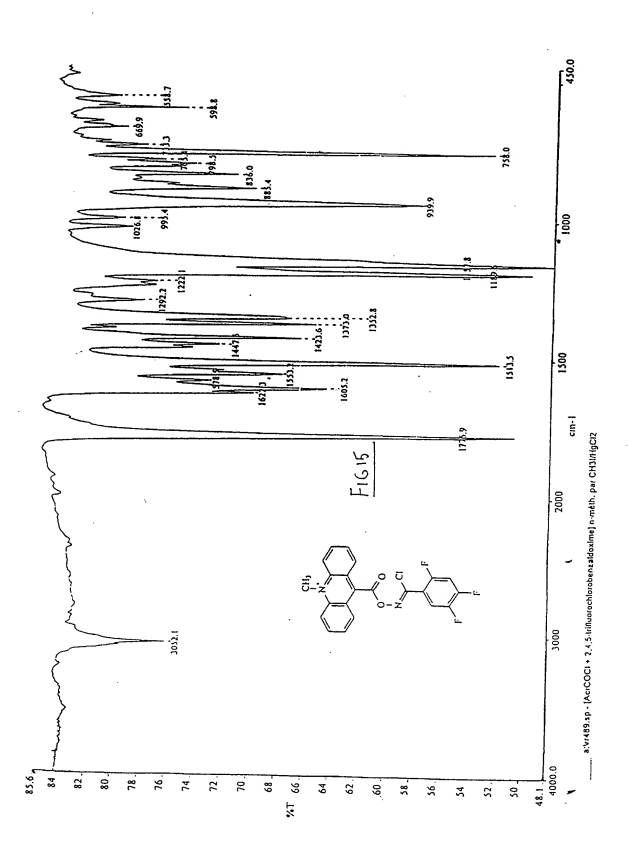


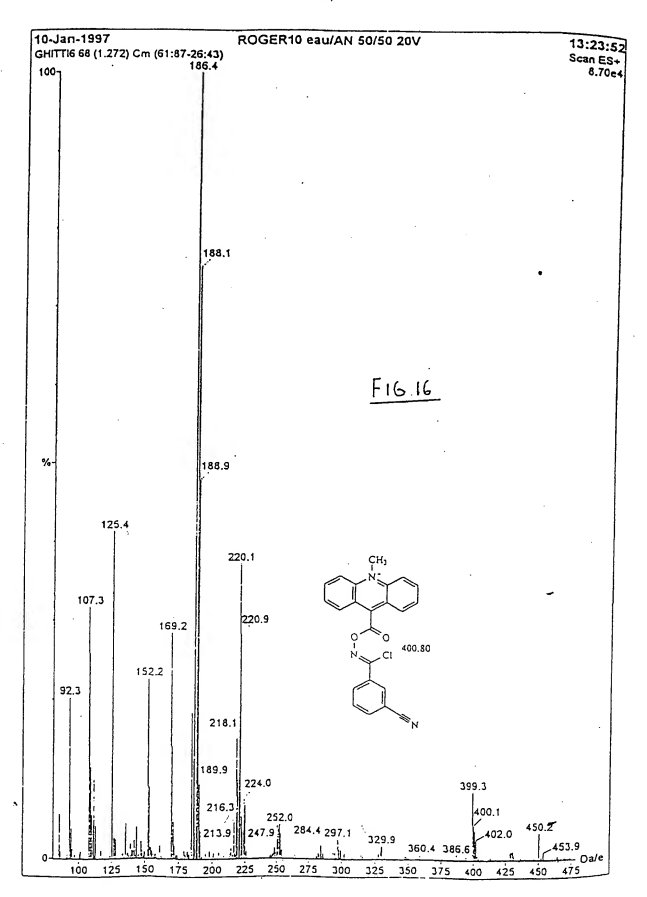


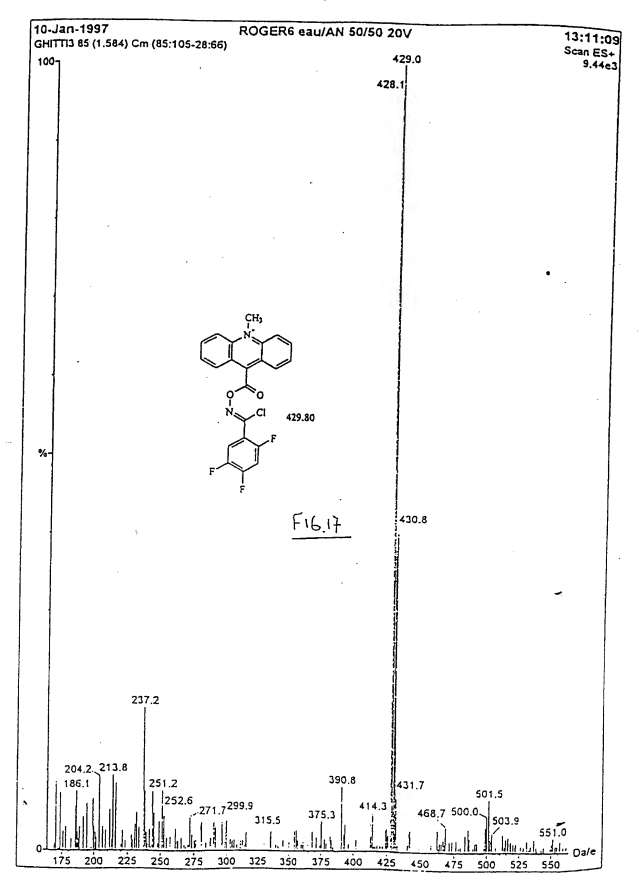




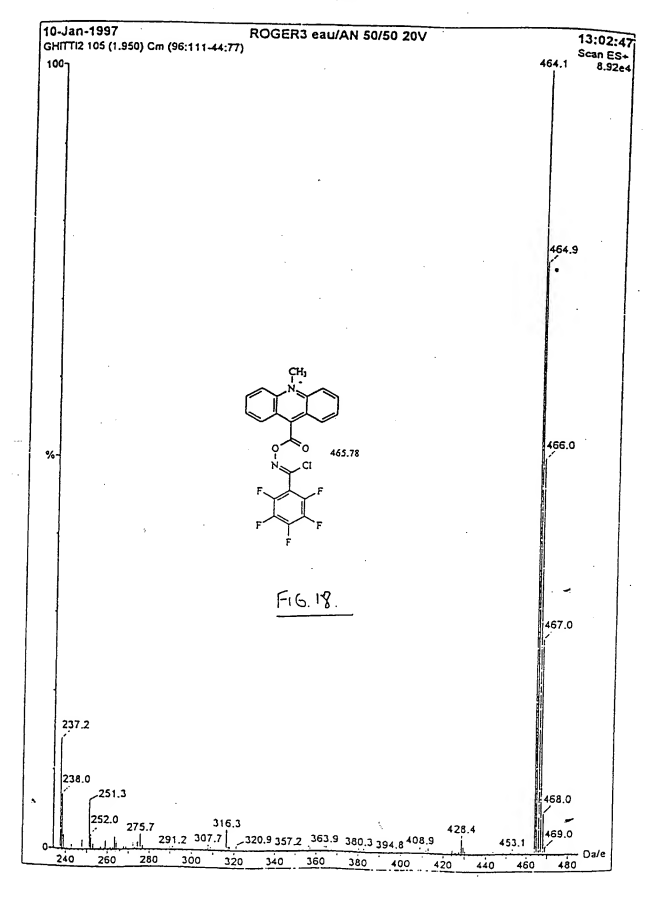








------



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr nal Application No PCT/BE 98/00087

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D219/04 G01N33/533 C09K11/0	6	
According to	o International Patent Classification(IPC) or to both national classifica	tion and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification CO7D GO1N CO9K	n symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included in the fields sea	rched
Electronic d	ata base consulted during the International search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		<del></del>
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
X	WO 95 19976 A (BIOCODE SA) 27 Jul cited in the application see page 22, line 10 - page 25, l claims; examples 9,10		1-5,7-9
Α	EP 0 263 657 A (CIBA CORNING DIAG CORP) 13 April 1988 cited in the application see claims	NOSTICS	1,7-9
A	EP 0 257 541 A (HOECHST AG) 2 Mar cited in the application see claims	ch 1988	1,7-9
	•		(
		•	
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	n annex.
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	the application but
"E" earlier d	ered to be of particular relevance focument but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the c	taimed Invention
which i	nt which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an inv	be considered to cument is taken alone lalmed invention
othern	int published prior to the international filing date but	document is combined with one or mo ments, such combination being obvior in the art.	re other such docu- us to a person skilled
	<del></del>	"&" document member of the same patent	
	actual completion of theinternational search  2 October 1998	Date of mailing of the international sea	rch report
Name and n	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Henry, J	-

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Interne II Application No PCT/BE 98/00087

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9519976	Α	27-07-1995	BE AU EP	1008216 A 1529295 A 0741720 A	20-02-1996 08-08-1995 13-11-1996
EP 0263657	A	13-04-1988	US AU AU DE JP JP JP US US	4745181 A 595644 B 7910087 A 3779040 A 1989775 C 7002716 B 63101368 A 4918192 A 5110932 A	17-05-1988 05-04-1990 14-04-1988 17-06-1992 08-11-1995 18-01-1995 06-05-1988 17-04-1990 05-05-1992
EP 0257541	A	02-03-1988	DE AT DE DK DK EP ES FI JP JP JP JP NO PT	3628573 A 132490 T 3645292 C 3751659 D 68492 A 171437 B 0647628 A 2083949 T 873609 A,B 3019470 T 74678 B 2766780 B 7179428 A 1966835 C 6099401 B 63057572 A 177639 B 85563 B	25-02-1988 15-01-1996 11-12-1997 15-02-1996 25-05-1992 28-10-1996 12-04-1995 01-05-1996 23-02-1988 30-06-1996 30-07-1997 18-06-1998 18-07-1995 18-09-1995 07-12-1994 12-03-1988 17-07-1995 31-05-1990

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demi Internationale No PCT/BF 98/00087

A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07D219/04 G01N33/533 C09K11/06		ś
	(CID) as he less than the second (CID) as he to be a less than the second to be a	stice entirmle et la CIR	
	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifica NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE À PORTE	TION NATIONAL OF THE CID	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
<b></b>	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de CO7D GO1N CO9K	e classement)	
Documental	tion consultée autre que la documentationminimale dans la mesure ou c	ses documents relèvent des domaines s	ur lesquele a porté la recherche
Base de doi utilisés)	nnees électronique consultée au cours de la recherche internationale (n	om de la base de données, et si celaesi	réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant. l'indication de	es passages pertinents	no, des revendications visées
X	WO 95 19976 A (BIOCODE SA) 27 juil cité dans la demande voir page 22, ligne 10 - page 25, 30; revendications; exemples 9,10		1-5,7-9
Α	EP 0 263 657 A (CIBA CORNING DIAGN CORP) 13 avril 1988 cité dans la demande voir revendications	OSTICS	1,7-9
Α	EP 0 257 541 A (HOECHST AG) 2 mars cité dans la demande voir revendications	1988	1,7-9
	,		
Voir	la sulte du cadre C pour la finde la liste des documents	X Les documents de families de br	evets sont indiqués en agunexe
* Catégories	s spéciales de documents cités:	* document ultérieur publié après la dat	e de dépôt international ou la
consid	ent définissant l'état général de latechnique, non léré comme particulièrement pertinent	date de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la base de l' document particulièrement pertinent;	as à l'état de la omprendre le principe invention
"L" docume	ent pouvant jeter un doute sur une revendcation de	être considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document c document particulièrement pertinent; ne peut être considérée comme Imp	comme impliquant une activité onsidéré isolément l'invention revendiquée
une ex	ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à xposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôtinternational, mais jeurement à la date de priorité revendiquée "8	lorsque le document est associé à u documents de même nature, cette c pour une personne du métier document qui fait partie de la même t	n ou plusieurs autres ombinaison étant évidente
	elle la recherche internationale a étéeffectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport	
1	2 octobre 1998	20/10/1998	
Nom et adre	osse postate de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé	•
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Henry, J	

## KAPPUKI DE KECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/BE 98/00087

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication	
WO 9519976 A		27-07-1995	BE	1008216 A	20-02-1996	
				AU	1529295 A	08-08-1995
	·~~~~~~~			EP	0741720 A	13-11-1996
EP	0263657	Α	13-04-1988	US	4745181 A	17-05-1988
				AU	59 <b>5</b> 644 B	05-04-1990
				AU	7910087 A	14-04-1988
				DE	3779040 A	17-06-1992
				JP	1989775 C	08-11-1995
				JP	7002716 B	18-01-1995
				JP	63101368 A	06-05-1988
				US	4918192 A	17-04-1990
			*	US	5110932 A	05-05-1992
EP	0257541	Α	02-03-1988	0E	3628573 A	25-02-1988
				AT	132490 T	15-01-1996
				DE	3645292 C	11-12-1997
			•	DE	3751659 D	15-02-1996
				DK	68492 A	25-05-1992
				DK	171437 B	28 <b>-</b> 10-1996
				EP	0647628 A	12-04-1995
				ES	2083949 T	01-05-1996
				FI	873609 A,B	23-02-1988
				GR	3019470 T	30-06-1996
				IE	74678 B	30-07-1997
				JP	2766780 B	18-06-1998
				JP	7179428 A	18-07-1995
				JP	1966835 C	18-09-1995
				JP	6099401 B	07-12-1994
				JP	63057572 A	12-03-1988
				NO	177639 B	17-07-1995
				PT	8 <b>55</b> 63 B	31-05-1990